



This is to certify that the following application annexed hereto is a true copy from the records of the Korean Intellectual Property Office.

REC'D 0 4 NOV 2003

WIPO PCT

10-2003-0049472 원 벋

Application Number

2003년 07월 18일 JUL 18, 2003

Date of Application

(주)넥센나노텍 원 인:

NEXEN NANOTEC Co, Ltd: Applicant(s)

PRIORITY

2003

일

COMMISSIONER問題





【서지사항】

【서류명】 특허출원서

【권리구분】 특허

【수신처】 특허청장

[참조번호] 0001

【제출일자】 2003.07.18

【발명의 명칭】 섬유상 나노탄소

【발명의 영문명칭】 Fibrous nano-carbon

【출원인】

【명칭】 (주)넥센나노텍

[출원인코드] 1-2002-034011-1

【발명자】

【성명의 국문표기】 윤성호

【성명의 영문표기】YOON, SEONG HO

[주민등록번호] 590805-1109628

【우편번호】 305-720

【주소】 대전광역시 유성구 신성동 대림두레아파트 108동402호

【국적】 KR

【발명자】

【성명의 국문표기】 정한기

【성명의 영문표기】 JUNG, HAN GI

[주민등록번호] 610928-1552519

[우편번호] 500-100

【주소】 광주광역시 북구 두암2동 무등파크1차아파트 102동1708호

【국적】 KR

【심사청구】 청구

【취지】 특허법 제42조의 규정에 의한 출원, 특허법 제60조의 규정에 의

한 출원심사 를 청구합니다. 출원인

(주)넥센나노텍 (인)

【수수료】

[기본출원료]20면39,000원[가산출원료]11면37,400원

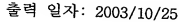
【우선권주장료】 0 건 0 원

【심사청구료】 6 항 301,000 원



【합계】 【감면사유】 【감면후 수수료】 【첨부서류】

377,400 원 소기업 (70%감면) 113,250 원 1. 요약서·명세서(도면)_1통





[요약서]

[요약]

본 발명은 도전성 및 열전도성 고분자 복합재료, 연료전지용 촉매의 담체, 유기화학 등의 단위반응의 촉매의 담체, 메탄 부탄 및 수소의 가스 저장재, 리튬 2 차 전지의 전극재 및 도전재, 고용량 전기 2 중층 캐파시터의 전극재 등으로 사용되어질 수 있는, 탄소원자 95% 이상으로 구정된 물질로서 탄소원자의 sp² 하이브리드(Hybridization) 결합으로 형성된 탄소육자 망면(Carbon hexagonal plane)의 적층상으로 형성된 흑연과 유사한 구조를 지니면서 엑스선회 절법으로 측정한 탄소육각망면간의 거리가 0.3360 나노미터 내지는 0.3800 나노미터를 지니며, 탄소망면의 적층의 크기가 최소한 4 층 이상을 지니며, 에스펙트비 (Aspect ratio: 섬유길이/섬유경)가 20 이상인 섬유상을 나타내며, 섬유상 탄소의 단면 폭의 평균이 2.0 나노미터 이상 800 나노미터 (nm) 미만을 지니는 섬유상의 탄소로서 섬유측

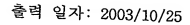
에 대해 0 도 내지는 85 도 각도로 탄소육각망면이 배향하면서 섬유장방향으로 배향한 탄소육각망면 적층의 일부가 5nm 이상 100nm 이하의 일정한 간격으로 절을 형성하면서 반대편의 탄소육각망면 적층면의 일부에 주기적으로 연결되어 있는 섬유상의 탄소로서 섬유의 이어진절의 내부와 섬유의 외부가 서로 개방되어져 마치 사다리 모양으로 구성되어진 섬유상 나노탄소 및 그 제조 방법에 관한 것이다.

【대표도】

도 1

【색인어】

섬유상 탄소, 섬유상 나노탄소, 탄소나노튜브, 흑연, 탄소나노파이버, 대나무 조직(Bamboo structure)





【명세서】

【발명의 명칭】

섬유상 나노탄소{Fibrous nano-carbon}

【도면의 간단한 설명】

도면 1 실시예 1의섬유상 나노탄소의 고분해형 주사형 전자 현미경의 고배율 사진 도면 2 실시예 1 의 섬유상 나노탄소의 고배율 투과형 전자현미경의 1 도 털팅한 사진 도면 3 실시예 1 의 섬유상 나노탄소의 고배율 투과형 전자 현미경의 30 도 털팅한 사진 도면 4 실시예 1의 섬유상 나노탄소의 구조 모델

도면 5 비교예 1 의 탄소나노튜브(튜블라 카본나노파이버)의 주사형 전자 현미경의 고배율 사진

도면 6 비교예 1 의 탄소나노튜브(튜블라 카본나노파이버)의 투과형 전자 현미경의 고배 율 사진

【발명의 상세한 설명】

【발명의 목적】

【발명이 속하는 기술분야 및 그 분야의 종래기술】

본 발명은 도전성 및 열전도성 고분자 복합재료, 연료전지용 촉매의 담체, 유기화학등의 단위반응의 촉매의 담체, 메탄 부탄 및 수소의 가스 저장재, 리튬 2 차 전지의 전극재 및 도전재, 고용량 전기 2 중층 캐파시터의 전극재 등으로 사용되어질 수 있는, 탄소원자 95% 이상으로 구성된 물질로서 탄소원자의 sp² 하이브리드(Hybridization) 결합으로 형성된 탄소육각망면(Carbon hexagonal plane)의 적층상으로 형성된 흑연과 유사한 구조를 지니면서 엑스선회절



법으로 측정한 탄소육각망면간의 거리가 0.3360 나노미터 내지는 0.3800 나노미터를 지니며, 탄소망면의 적층의 크기가 최소한 4 층 이상을 지니며, 에스펙트비 (Aspect ratio: 섬유길이/섬유경)가 20 이상인 섬유상을 나타내며, 섬유상 탄소의 단면 폭의 평균이 2.0 나노미터 이상 800 나노미터 (nm) 미만을 지니는 섬유상의 탄소로서 섬유축에 대해 0 도 내지는 85 도 각도로 탄소육각망면이 배향하면서 섬유장 방향으로 배향한 탄소육각망면 적층의 일부가 5nm 이상 100nm 이하의 일정한 간격으로 절을 형성하면서 반대편의 탄소육각망면 적충면의 일부에 주기적으로 연결되어 있는 섬유상의 탄소로서 섬유의 이어진 절의 내부와 섬유의 외부가 서로 개방되어져 마치 사다리 모양으로 구성되어진 섬유상 나노탄소 및 그러한 섬유상 탄소를 일산화탄소 및 탄소원자의 수가 1 내지는 4 개 이하의 기상 또는 액상의 탄화수소가스 및 액체를 탄소원의 원료로 사용하며, 철, 니켈, 코발트 등의 천이금속을 촉매로 사용하여 제조하는 방법에 관한 것이다.

❤ 배경기술

단소섬유를 필두로한 섬유상 탄소는 다양한 형태 및 제조법과 더불어 뛰어난 물성으로 다양한 응용에 고성능 재료로서 사용되어지고 있다. 섬유상 탄소 중 섬유의 직경이 0.46 나노 미터에서 수십 또는 수백 나노미티를 지니며, 섬유의 단면 및



섬유장의 비 (에스펙트 비, Aspect ratio)가 4 이상인 탄소물질을 섬유상 나노탄소라고 부른다 . 섬유상 나노탄소 (Fibrous nano-carbon)는 구조 및 섬경에 의해 탄소 나노파이버 (Carbon nanofiber or Graphite nanofiber) 탄소나노튜브(섬유경이 80 nm 이하의 중공형 극세 탄소섬유)로 분류되며, 이런 섬유상 나노탄소에 관한 물질의 정의 및 상기의 물질을 금속 또는 금속산화물 촉매를 이용하여 제조하는 방법에 관하여는 다수의 특허와 논문이 공지되어 있다. 예를 들면 미국의 엑손엔드리서치회사는 일산화탄소 및 탄화수소류를 철산화물 또는 철 또는 니켈 등의 촉매를 사용하여 540 도 내지 800 도의 온도에서 열분해처리함으로써 생성된 섬유의 길이가 1 미크로미터 이상의 섬유상 탄소를 얻는 법을 발표하였다; 미국특허 4,565,683) 또한 미국의 하이페리온 캐탈리틱 인터네셔널 회사(Hyperion Catalytic International Inc.) 는 자 사의 특허에서 (예를 들면 일본 公開特許公報 62-5000943) 에서 다층 탄소나노튜브 즉 튜블라 구조의 카본 나노파이버에 관하여 섬유축 방향으로 평행으로 배향하며 섬유의 내부에 튜브의 구조(튜브의 직경 5 나노미터)를 지닌 탄소망면의 충면이 8 내지는 15 충 정도로 이루어진 섬 유경 3.5 내지는 80 나노미터를 지니는 탄소육각망면이 동심원상으로 섬유의 축에 배열하고 있 는 중공형의 튜블라 구조의 섬유상 나노탄소(탄소나노튜브)를 발표한 바 있다. 또한 미국의 베 이커 및 로드리게즈 등은 철, 니켈, 코발트 등의 촉매를 주로 사용하여 500도에서 700도 사이 의 온도에서 탄화수소를 열분해하여 표면적이 50 - 800 m²/g 의 고표면적 탄소나노파이버 및 그 제조법을 공표한 바 있다 ("Carbon Fiber Structures Having Improved Interlaminar Properties", United States Patent Number 5,149,584, September 2 1992, "High Performance Carbon Filament Structures", United States Patent Number 5,415,866, May 9 1995, "Removal of Contaminants from Aqueous and Gaseous Streams Using Graphitic Filaments", United States Patent Number 5,458,784, October 17 1995, "High Performance Carbon Filament



Structures", United States Patent Number 5,618,875, April 8 1997.). 독일의 봄 교수 및 일본의 무라야마 씨 그리고 미국의 로드리게즈 씨 등도 철, 코발트, 니켈의 천이금속 내지는 그합금촉매를 사용하여 이를 열분해함으로써 섬유상의 나노탄소 및 탄소나노파이버의 제조에 관하여 발표한 바있다. (Boehm, Carbon, 11, 583 (1973); H.Murayama, T.Maeda, Nature, 245,791; Rodriguez, N.M. 1993. J. Mater. Res. 8:3233)).

- 의본전기(NEC)의 이이지마씨가 탄소나노튜브 및 그 제조법을 공표한 이래 S.Iijima,
 Nature, 354, 56 (1991), S. Iijima,) 탄소나노튜브를 필두로 한, 섬유상 나노탄소 및 탄소나 노파이버의 제조 및 응용이 전세계적인 붐을 일으키고 있다.
- *11> 탄소나노튜브는 그 구조에서 탄소육각망면이 섬유축 방향에 평행으로 배열한 구조로서 내부에 0.4 나노미터 이상의 동심원상의 튜브 형태의 공간을 지니고 있는 구조로 되어 있다. 탄소나노튜브는 탄소육각망면이 한장의 단막으로 구성되어 있는 단충탄소나노튜브(Single wall carbon nanotube; SWNT)와 다충으로 이루어져 있는 다충탄소나노튜브(Multi wall carbon nanotube; MWNT)로 분류되며, 단층 나노튜브는 섬유경이 0.4 - 2.0 나노미터 다층나노튜브는 섬유경이 3.5 - 50 나노미터 정도를 지니고 있는 것으로 알려져 있다.
- 현재까지 알려진 주된 탄소나노튜브의 제조법으로는, 단충탄소나노튜브의 경우 주로 금속촉매를 함유한 탄소봉을 진공분위기하에서 직류 및 교류의 고전류를 통전시킴으로써 탄소봉과 전극간에 아크를 발생시키고, 아크 중에 형성되는 탄소원이 나노사이즈의 튜브형태로 형성되는 카본 아크법(S.Iijima, Nature, 354, 56 (1991), S. Iijima), 최근에 미국의 R.E. Smalley 교수의 합코 프로세스(고압 일산화탄소 공정, Gas-phasc catalytic growth of single-walled carbon nanotubes from carbon monoxide, Pavel Nikolaev, Michael J. Bronikowski, R. Kelley Bradley, Frank Rohmund, Daniel T. Colbert, K.A. Smith, Richard E,



Smalley, Chemical Physics Letters, 313(1999), 91-97) 등을 포함한 레이저를 열원으로 사용 하는 제조방법 및 천이금속 및 금속산화물 촉매를 이용하여 메탄 등의 탄화수소가스를 분해시 켜 제조하는 방법 등이 알려져 있다. 또한 다충탄소나노튜브는 상기 이이지마씨와 같이 금속 함유 내지는 미함유의 탄소봉을 이용한 아크법과 주로 철, 코발트, 니켈 등의 천이금속을 촉매 로 사용하여 일산화탄소, 아세틸렌, 메탄 등의 가스를 이용하여 열시브디(Thermal Chemical Vapor Deposition)법 및 촉매 열분해법으로 제조하는 것을 특징으로 하고 있다.(예를 들면 H.Zeng 등, Carbon, 36, 259-261(1998); 미국 하이페리온 캐탈리틱 인터네셔날사의 WO 09007023 A1 등) 이런 탄소나노튜브에 비하여 섬유상 나노탄소 혹은 탄소나노파이버(Carbon nanofiber, Graphite nanofiber)는 탄소육각망면이 섬유축에 대하여 직각으로 배열하여 있는 구조 (칼럼나 구조 혹은 플레이트리트 구조, 출처: Rodriguez, N.M. 1993. J. Mater. Res. 8: 3233) 및 섬유축에 대하여 20도 이상 80도 미만의 일정한 경사를 지니고 있는 구조 (깃털구조 혹은 헤링본구조, 출처:Rodriguez, N.M. 1993. J. Mater. Res. 8: 3233) 의 구조를 지니고 있 으며, 섬유의 내부에 나노튜브와 같은 튜브의 공간을 나타내지 않는 것을 특징으로 들 수 있다. 섬유상 나노탄소의 제조는 일반적으로 철, 니켈, 코발트 등의 VIB 족의 천이금속을 주촉 매로 사용하여 일산화탄소 및 탄화수소류를 촉매열분해 시켜 생성하는 것을 특징으로 하고 있 다. 탄소나노튜브는 서브나노 혹은 수십나노미터의 사이즈 크기를 특징으로 하여 많은 신규의 _응용, 예를 들면 투명성을 지닌 전도성 도료 (ITO 대체 도료) 및 복합재료 원료, 전자방출원, 나노소자, 수소저장재, 바이오 등에의 응용을 기대하고 있다.

【발명이 이루고자 하는 기술적 과제】

본 발명은 (1) 탄소원 즉 일산화탄소 및 탄화수소 등의 반응가스에 활성을 지닌 활성 금속촉매의 형태, 결정구조 및 크기가 촉매 금속의 표면에서 성장, 생성되는 섬유상 나노탄소 단



면의 형태 및 크기를 결정하는 중요한 인자라는 점과, (2) 철, 니켈, 코발트 등의 천이금속 및 이런 금속의 합금이 수소 기류하의 환원분위기에 환원과 동시에 초미립자로 분리(Segregation) 된다는 점, (3) 초미립자로 분리된 활성금속은 금속표면에 일산화탄소 및 탄화수소 등의 탄소 원의 반응성 가스를 흡착하여 중간체 (Intermediate)를 거쳐 섬유상 탄소를 성장 시킬 때, 반 응성 가스를 흡착하는 면과 탄소면이 생성하여 탈착하는 면이 서로 다르며, 가스흡착(일반적으 로 발열반응, 메탄의 경우 발열반응)과 탄소면의 생성 및 탈착(흡열반응)의 반응열의 차이에 의해 반응가스의 활성촉매의 표면 내지는 결정자의 내부를 투과하며, (4) 투과의 과정에서 활 성금속의 형태, 결정성, 합금의 분포 등에 의해 수축 등으로 활성금속이 2분화되는 특히한 현 상 등의 4가지 현상을 총합함으로써, 상기의 원리를 이용해 생성되는 섬유가 반응 중 2 분화된 촉매로부터 각각 섬유상 나노탄소를 생성, 성장시키며 동시에 성장한 2 장의 섬유상 나노탄소 의 섬유장 방향으로 배향한 탄소육각망면 적층의 일부가 5nm 이상 100nm 이하의 일정한 간격으 로 절을 형성하면서 반대편의 탄소육각망면 적충면의 일부에 주기적으로 연결되어 있는 섬유상 의 탄소로서 섬유의 이어진 절의 내부와 섬유의 외부가 서로 개방되어져 마치 사다리 모양으로 구성되어진 섬유상 나노탄소의 신규물질을 발명하였다.

- 상기의 원리 및 현상에 의해 생성되어진 섬유상 나노탄소는 2 장의 섬유상 나노탄소가 일정한 간격으로 결합에 의해 생성된 것으로섬유의 이어진 절의 내부와 섬유의 외부가 서로 개 방되어져 마치 사다리 모양으로 구성되어진 현재까지 알려진 바없는 신규의 물질이며, 아직 물 성 및 응용에 대하여도 전혀 문헌상에 소개된 바 없는 새로운 물질이다.
- <15> 섬유상 나노탄소로서 섬유 내부의 중공의 일부가 탄소육각망면의 적충의 일부에 의해 주 기적으로 이어진 대나무조직의 탄소나노튜브 혹은 섬유상 나노탄소는 현재까지 그 구조 및 제 조가 연구되어진 바 많다. 예를 들면 첸 등은 알루미나의 담체에 분산시킨 니켈 및 구리의 합

금을 촉매로 사용, 에칠렌을 원료로 사용하여, 720 도 이상의 온도에서 열분해하여 일정한 길이 주기로 대나무의 마디 즉 절과 같은 조직을 지닌 탄소나노튜브를 제조한 것을 발표하였다. (Carbon 39 (2001) 1467-1475, Formation of bamboo-shaped carbon filaments and dependence of their morphology on catalyst composition and reaction conditions, Jiuling Chen, Yongdan Li, Yanmei Ma, Yongning Qin, Liu Chang). 또 일본의 카지우라 등은 탄소아크법으로 생성한 탄소나노튜브가 일정한 크기의 마디를 형성하는 대나무조직을 지니고 있음을 발표하였다. (Carbon 40 (2002) 2423-2428, High-purity fibrous carbon deposit on the anode surface in hydrogen DC arc-discharge, Hisashi kajiura, Houjin Huang, Shigemitsu Tsutsui, Yousuke Murakami, a Mitsuaki Miyakoshi). 그러나, 이들이 발표한 것은 탄소나노튜브 내부에 대나무 조직을 가진 것으로서, 내부의 마디의 공간은 원형의 탄소나노튜브의 내부에 존재하여 탄소나노튜브 벽면에 의해 외부와는 격리 되어진 독립 공간으로 되어 있는 것이다.

이런 대나무조직을 지닌 탄소나노튜브와는 전혀 달리, 본 발명의 섬유상 나노탄소는 상기한 바와 같이, 두개의 섬유가 독립적으로 성장하면서 섬유를 구성하는 탄소육각망면 적층의일부가 일정한 단위로 상대편의 섬유에 조직을 공유하면서 사다리형으로 연결되어 있는 구조로서, 마디 즉 단위의 내부에 구성된 공간이 섬유의 외부와 더불어 열린 공간을 지니고 있는 구조다. 이런 구조의 분석에는 그림 2와 그림 3에 나타난 바와 같이 특수한 투과형 전자현미경을 촬영법이 사용되었다. 그림 2에는 고분해능 투과형 전자현미경을 사용하여 제조한 섬유상 나노탄소를 기울기없이 (릴팅 각도: 0 도) 촬영한 사진을 나타내었다. 그림에 나타난 바와 같이 제조한 섬유상 나노탄소를, 대나무조직을 지닌 탄소나노섬유와 같이 약 15 mm의 단위로 일정한 간격으로 마디를 이루며 탄소육각망면의 적층의 일부를 공유하고 있는 것으로 나타났다. 섬유의 조직은 대나무 조직의 탄소나노튜브와 유사하게 섬유축 방향으로 탄소육각망면이 0도 내지



5도의 각도를 지니며 배열하고 있는 구조이다. 그러나 제조한 섬유의 대나무조직을 지닌 섬유와의 차이점은 도면 3에 나타낸 바와 같이 섬유를 그림 2의 관찰각도에서 30도를 섬유축을 중심으로 회전시켜 촬영한 경우(틸팅각도: 30도)에 명확히 나타난다. 그림 2의 기울기 0도인 경우에 명확히 보였던 사다리꼴의 마디의 공간이 30도를 틸팅하여 관찰한 도면 3에서는 30도 정도 위로 가서 정확하게 30도 회전한 형태로 나타남을 알 수 있다. 만일 대나무 조직을 지닌 원형 내지는 다각형의 단면을 지닌 탄소나노튜브의 경우라면, 30도를 섬유축을 따라 회전시켜 촬영하여도, 섬유의 내부에 존재하는 사다리꼴의 마디 공간의 형태가 변화하지 않을 것은 명확한 사실이다. 이런 사실을 종합하면, 본 발명에서 제조한 섬유상 나노탄소는 상기한 바와 같이 독립적으로 형성된 판상 혹은 장방형의 사다리꼴의 섬유가 성장하면서 일정 간격의 마디를 형성하면서 구성되어진 섬유축방향으로 관찰하여도 사다리 형태의 섬유임을 알 수 있으며, 내부에 형성된 공간이 외부의 공간과 연결되어 열린 구조로 되어 있음을 알 수 있다.

TE 4에는 상기의 본 발명에서 제조한 섬유상 나노탄소의 구조의 모델을 나타내었다. 모델에는 구체적인 탄소육각망면의 배향 (조직)은 나타내지 않았으나, 섬유축 방향으로 0도에서 45도의 각도로 탄소육각망면이 배향된 조직으로서, 탄소육각망면 적출의 일부가 상대편의섬유와 조직을 공유하는 것을 나타내었다. 본 발명에 정의한 섬유상 나노탄소는 단면의 형태가원형이 아닌 판상 혹은 장방형의 육각형을 지니고 있으며, 섬유 내부의 조직의 공유에 의해 구성된 마디 사이의 공간이 섬유 외부의 공간과 연결되어 열린 조직의 공간으로 되어 있는 것이특징이다. 이런 구조를 지닌 섬유는, 폐쇄적인 공간을 지닌, 대나무 조직의 탄소나노튜브 및



- (ib) - - -

섬유의 내부와 외부 공간의 연결이 결함 혹은 촉매 부분을 제거한 섬유의 말단에만 존재하는 일반 탄소나노튜브와는 달리, 항상 내부 및 외부의 벽면을 흡착 등에 이용할 수 있는 장점이 있으며, 금속 또는 무기물을 일정간격으로 섬유에 도핑 내지는 주입하는 것도 가능한 구조로 되어 있어 새로운 응용분야의 개발 및 기존의 촉매의 담체 및 가스의 흡장 등에도 크게 응용이기대된다.

【발명의 구성 및 작용】

- <18> 섬유상 나노탄소의 정의 및 제조방법
- <19> 섬유상 나노탄소의 정의

<20>

본 발명은 도전성 및 열전도성 고분자 복합재료, 연료전지용 촉매의 담체, 유기화학 등의 단위반응의 촉매의 담체, 메탄 부탄 및 수소의 가스 저장재, 리튬 2 차 전지의 전국재 및 도전재, 고용량 전기 2 중층 캐파시터의 전국재 등으로 사용되어질 수 있는, 탄소원자 95% 이상으로 구성된 물질로서 탄소원자의 sp² 하이브리드(Hybridization) 결합으로 형성된 탄소육자 망면(Carbon hexagonal plane)의 적충상으로 형성된 흑연과 유사한 구조를 지니면서 엑스선회 절법으로 측정한 탄소육각망면간의 거리가 0.3360 나노미터 내지는 0.3800 나노미터를 지니며, 탄소망면의 적충의 크기가 최소한 4 층 이상을 지니며, 에스펙트비 (Aspect ratio: 섬유길이/섬유경)가 20 이상인 섬유상을 나타내며, 섬유상 탄소의 단면 폭의 평균이 2.0 나노미터 이상 800 나노미터 (nm) 미만을 지니는 섬유상의 탄소로서 섬유축에 대해 0 도 내지는 85 도 각도로 탄소육각망면이 배향하면서 섬유장 방향으로 배향한 탄소육각망면 적충의 일부가 5nm 이상 100nm 이하의 일정한 간격으로 절을 형성하면서 반대편의 탄소육각망면 적충면의 일부에 주기 적으로 연결되어 있는 섬유상의 탄소로서 섬유의 이어진 절의 내부와 섬유의 외부가 서로 개방되어져 마치 사다리 모양으로 구성되어진 섬유상 나노탄소에 관한 것이다.



<2▷ 구체적인 예는 실시예에 나타내었다.

본 발명의 섬유상 나노탄소의 탄소육각망면의 배향 즉 조직은, 도면 1, 도면 2, 및 도면 3 에 나타난 바와 같이 실시예 1 의 500 도에서 생성한 섬유상 나노탄소는 탄소육각망면이 섬유축에 대하여 0 도 이상 5 도 이하의 튜블라 조직을 나타낸다. 그러나 약 15nm 의 마디의 주기로 상대편에 연결된 탄소육각망면 적층의 일부는 섬유축에 거의 직각 방향으로 배향하고 있음을 알 수 있다. 또한 도면 2 와 도면 3 의 비교에서 명백한 첫처럼, 이런 마디 단위에 의해형성된 내부의 공간이 섬유의 외부 공간과 연결된 개방적인 구조를 지니고 있음을 알 수 있다. 상기의 탄소육각망면의 배향은 제조한 섬유상 나노탄소의 섬유 단면의 폭 및 너비가 2 - 80 nm 까지는 섬유축 방향에 대해 0 도 이상 20 도 이하의 각도로 배향되며, 제조한 섬유상 나노탄소의 목 및 너비가 80 이상 800nm 인 경우에는 섬유축 방향에 대해 20 도에서 85 도의 각도를 지니면서 배향되는 것이 특징이며, 촉매의 조성에서 탄소원 가스에 대해 활성을 지닌 우선촉매 (Primary metal)의 함량비가 높을수록, 제조온도가 높을수록 판상의 섬유단면의 너비 및 폭이 커지는 경향을 지니고 있다.

이런 신규의 섬유상 나노탄소에 비교하여, 기존의 비교에 1 에서 제조한 다층탄소나노튜 브의 주사형 전자현미경 및 투과형 전자현미경의 사진을 도면 8 과 도면 9 에 나타내었다. 도면 8 의 주사형 전자현미경에 나타낸 바와 같이 탄소나노섬유는 섬유쌍 탄소의 표면에 비해 비교적 깨끗한 표면을 나타내며, 고배율에서 관찰했음에도 불구하고 섬유쌍 탄소처럼 분리 되어진 곳을 발견할 수 없어 섬유가 전체적으로 유일한 단위체로 구성되어 있음을 알 수 있다. 도면 9 의 고배율 투과형 전자 현미경 사진에 나타낸 바와 같이, 탄소 나노튜브는 탄소육각망면의 적층에 의해 구성된 나노튜브의 벽이 내부의 튜브의 공간에 비해 일반적으로 작은 것이 특징이다.



- <24> 섬유상 나노탄소의 제조방법
- 기존의 방법과는 전혀 다른 촉매의 제조방법 및 원리를 사용하였다.
- 이하 상기의 섬유상 나노탄소의 제조방법을 구체적으로 기술한다.
- 일반적으로 탄소원이 되는 반응가스를 원료로 사용하여 섬유상의 탄소물질을 일정 온도 영역에서 생성하는 금속촉매를 이용한 탄소원 가스의 촉매 열분해 제조법은 활성이 있는 금속을 미세하게 담체위에 분산하여 제조한 담지촉매를 촉매로 사용한다. 천이금속 등 일산화탄소 및 탄소 C의 원자수가 1 내지는 4 이하의 기상 또는 액상의 탄화수소를 촉매로 담지하는 방법으로는 금속화합물의 이온배위자와 알루미나 혹은 실리카 등 담체의 산소 혹은 기타 헤테로원소의 배위자와의 강한 결합 혹은 이온교환반응 등을 사용한다. 대표적인 예로서는 초산 및 질산철을 산소의 강한 배위자를 지닌 알루미나 담체에 분산시킨 후 분산된 초산 및 질산 금속 혹은 금속산화물을 수소혼합가스를 사용하여 금속으로 환원하여 사용하는 것을 예로 들 수 있다.
- 본 발명의 섬유상 나노탄소를 제조하는 방법은 상기의 촉매를 이용한 탄소원가스 또는 액체의 열분해 반응으로 제조하는 것은 유사하나, 사용 되어지는 촉매가 담지 촉매가 아닌 벌크 금속 및 조립형의 입자상 금속을 촉매로 사용한다. 또한 상기의 벌크 혹은 조립상의 금속 입자를 환원 중에 금속의 환원과 더불어 수소 또는 수소라디칼에 의해 초미립 금속입자로 분리 추출 하는 공정(Segregation process of metal catalyst)이 반드시 필요하게 된다. 상기의 금속 초미립자의 추출 분리 과정에서 보다 미세한 입자를 고르게 분리 추출하기 위하여, 탄소원 가스에 활성을 지닌 철(Fe), 니켈(Ni) 혹은 코발트(Co) 등의 천이금속을 우선 금속(Primary metal)으로 하고, 여기에 우선금속의 미립화를 돕기 위해 탄소원 가스에 반응하지 않는 분산보조 금속 (Secondary metal)을 5 95 중량%로 참가하여 무담지 금속촉매를 제조하여 섬유상 나노탄소의 제조촉매로 사용한다.

보다 구체적으로 기술하면, 일정온도 및 일정의 혼합가스 상태에서 일산화탄소에 탄소화의 높은 반응성을 지닌, 철을 촉매로 사용할 경우, 벌크 혹인 조립형의 철의 입자를 보다 환원과정에서 초미립화하여 분리 추출하기 위해, 일정온도 및 일정의 혼합가스 상태에서 일산화탄소에 탄소화의반응성을전혀 지니지 않은 망간 (Mn), 몰리브덴(Mo), 크롬(Cr), 텅스덴(W), 니켈(Ni)을 철의 초미립분산을 위한 분산 보조 금속으로 5 - 95 중량% 첨가한 합금 금속을 만들어 이를 촉매로 사용하여 탄소원 가스를 열분해 반응시켜 섬유쌍 탄소를 제조한다. 이 경우탄소원 가스가 일산화탄소가 아닌 에칠렌을 사용할 경우, 일정온도 및 일정 혼합가스 상태에서 에칠렌의 촉매 열분해에 의한 탄소화반응에 높은 반응성을 지닌, 코발트(Co) 및 니켈(Ni)을 우선금속으로 사용하며, 이에 대해 분산 보조 금속으로써는 일정온도 및 일정 혼합가스하에서 에칠렌의 촉매 열분해에 의한 탄소화 반응에 반응성을 지니지 않는 철(Fe), 망간(Mn), 몰리브덴(Mo), 크롬(Cr), 텅스텐(W) 등을 5 - 95 중량 % 첨가하여 사용하는 것이 효과적이다.

코발트(Co)와 몰리브덴(Mo)을 사용하여 촉매를 제조할 경우, 먼저 코발트와 몰리브덴이 고용체 및 고용체에 가까운 합금을 유지할 수 있도록 질산코발트 및 암모니움 몰리브데이트 등의 수용액을 철에 대해 몰리브덴의 중량 비율이 일정하게 되도록 일정 중량 %의 수용액을 일정량씩 제조하여 수용액을 상은에서 교반하여 혼합한 후, 침전이 형성될 때까지 암모니움하이드로카보네이트 또는 옥살릭산을 첨가한다. 형성된 침전 여과지를 사용하여 여과한 후 여분의 암모니움하이드로카보네이트 또는 옥살릭산을 제거하기 위하여 50 도 정도의 증류수로 2 회 에 칠알콜로 1 회 세척한 후, 진공건조기를 사용하여 80 도에서 8 시간 시간 이상 건조하였다. 건조한 침전물을 수직형 또는 수평형의 가열로를 사용하여 섭씨 400 도에서 2 - 10 시간 산화처리하여 코발트와 몰리브덴의 산화물을 제조한다. 제조한 코발트 몰리브덴의 산화물은 다시 가열로를 사용하여 수소의 함량이 1 체적%에서 40 체적%, 보다 바람직하기는 5 체적%에서 30



체적% 와 질소, 알곤 또는 헬륨이 혼합된 가스를 사용하여 섭씨 450 도 이상 섭씨 550 도 이하 보다 바람직하기는 섭씨 450 도 이상 섭씨 510 도 미만의 온도에서 30 분 내지는 40 시간이하 환원하여 코발트-몰리브덴 합금의 촉매를 제조한다. 제조한 코발트 몰리브덴의 합금촉매는 대기 중에 도출하기 전에 산소의 함량이 0.5 내지 10 체적 %의 질소, 아르곤 또는 헬륨과의 혼합가스를 사용하여 상온에서 10 분 내지 2 시간 처리하여 표면부를 수동화 처리하여 보관한다. 제조한 코발트-몰리브덴의 촉매는 코발트의 함량이 99 내지는 80 중량% 이며, 보다 바람직 하기는 코발트의 함량이 95 내지 85 중량% 인 것이 좋다. 이때 몰리브덴은 완전히 환원되지는 않으며 몰리브덴 1 중량% 당 0.01% 이상 90% 이하의 산소를 지니는 것을 알 수 있었다.

*** 환원한 코발트-물리브덴의 합금 촉매는 일단 로를 상온으로 냉각한 후 1-5 체적 %의 산소가 함유된 질소, 아르곤 또는 헬륨가스의 분위기하에서 30 분이상 처리하여 수동화 (금속표면의 부분 산화) 처리를 행한 후 촉매로 사용한다. 상기의 코발트-몰리브덴의 합금촉매에서 코발트의 합금비율은 코발트의 함량이 99 내지는 80 중량% 이며, 보다 바람직 하기는 코발트의 함량이 95 내지 85 중량% 인 것이 좋다. 코발트의 함유율이 중량%로 99% 이상의 경우에는 생성된 섬유상 나노탄소에 이종의 조직을 지닌 섬유상 나노탄소가 혼합되거나 생성된 섬유상 나노탄소의 섬유장과 섬유경의 비(섬유장/섬유경; 에스펙트비, Aspect ratio)가 20 미만의 섬유가 생성될 수 있다. 제조된 코발트-물리브덴의 합금촉매를 이용하여 섬유상 나노탄소를 제조할 경우의 환원분위기는 상기 촉매의 제조조건과 동일하며 온도 및 시간은 각각 섭씨 450-550도, 시간은 30분 - 12 시간의 범위가 바람직 하다. 환원온도가 450도이하이거나 환원시간이 30분 미만일 경우 코발트가 활성금속으로 충분히 환원되지 못하여 제조한 촉매가 전혀 활성을 나타내지 않거나 저활성을 나타내며, 환원온도가 550도 이상의 고온이거나 12 시간이상인 경



우에서 1 차적으로 수소환원에 의해서 세그리게이션 된 합금의 미립자가 다시 소결되어 독립성을 지니지 못하는 융착되는 형태로 되어 섬유단면의 폭과 너비가 균일한 섬유상 나노탄소의 생성이 불가능하다.

제조한 일정 비율의 코발트-몰리브덴의 합금촉매를 일정량 알루미나 혹은 석영제의 보트혹은 플레이트 상에 고르게 분산시키거나 유동층 혹은 기류층의 반응로에 장착한 후, 일산화탄소, 에칠렌과 수소의 혼합가스를 촉매 1 밀리 그램 당 0.5 - 30 sccm(분당 도입되는 cc 량), 보다 바람직하기는 1 - 10 sccm을 도입하면서 일정시간 열처리를 행하여 섬유쌍 탄소를 제조한다. 이 때 혼합가스에서 수소의 분압은 10 - 95 체적 %가 바람직하며, 일산화탄소와 에칠렌의비율은 체적%로 일산화탄소가 1 내지 50%가 바람직하며, 열처리 온도는 섭씨 380 도에서 750 도, 보다 바람직하기는 섭씨 420 도에서 섭씨 700 도가 바람직하다. 열처리 시간은 2 분에서 48 시간, 보다 바람직하기는 20 분에서 24 시간이 적합하다. 본 발명의 실시예에서 표시한바와 같이 촉매 1밀리 그램당 수소체적 비 25%의 일산화탄소와 에칠렌 혼합가스(수소/일산화탄소/에칠렌 : 25 / 25 / 50 (체적 %))를 3.3sccm 도입하여 2 시간 열처리를 할 경우, 제조조건에 따라 다르나, 촉매 증량에 대해 섬유상 나노탄소가 2 배에서 300 배의 고수율로 제조하는 것이 가능하였으며, 8 시간 반응에서 약 150 배 이상의 수율로 섬유상 나노탄소를 제조하는 것이 가능하였다.

본 발명에 의하여 섬유상 나노탄소의 표면에 파이로카본 등의 무정형의 열분해 탄소가 거의 형성되지 않는 극히 표면이 깨끗한 2 개의 섬유상 나노탄소가 일정간격의 마디를 지니면 서 서로 연결되어 다시 하나의 섬유상 나노탄소를 형성한 섬유상 나노탄소의 제조가 가능하였 다. 그러나 반응온도가 섭씨 750 도 보다 고온의 경우는 촉매의 활성이 급격히 저하되어 섬유 쌍 탄소가 생성되지 않아 경제성이 없



었다. 반응시간은 30 분 이하일 경우에는 수율이 낮아 경제성이 없었으며, 48 시간 이상일 경우에는 더 이상 수율이 증가하지 않으며 제조된 섬유쌍 탄소가 응결된 섬유의 덩어리를 형성하여 섬유 개개의 독립성이 현저히 저하되는 현상을 보여 바람직 하지 않았다.

본 발명에서 제조한 섬유상 나노탄소는 섬유단면의 폭 및 너비가 2.0 - 800 nm, 섬유상 나노탄소 내부의 마디 간격이 5 - 100nm 의 범위를 지니고 있으며, 제조온도에 따라 다르나 비 교적 발달한 흑연구조를 지니고 있으므로, 투명성 도전재, 투명성 및 불투명성 전자파 차폐재, 고전도성(열, 전기) 필러로서 적절한 물질로 사용가능하며, 리튬이차전지의 도전재, 전기이중 층 캐파시터의 전극재료, 연료전지 및 유기반응용의 촉매담체, 나트리움-황, 공기 전지의 전극 재, 태양광전지 수광판의 대전방지코팅제, 수질정화 등의 전기탈염전극의 전극재 등에의 용도 가 기대된다.

이하, 본 발명을 실시예에 의하여 구체적으로 예시하지만 본 발명은 하기의 실시예에 의하여 반드시 제한되지는 않는다. 실시예 및 비교예에서 부 및 %는 특별히 지정하지 않는 경우모두 중량부 및 중량%를 의미한다.

<36> 실시예 1

<??>본 발명의 섬유상 나노탄소를 제조하기 위하여 다음의 실험을 행하였다.

조발트와 몰리브덴 (코발트/몰리브덴 중량비 9/1)의 합금촉매를 이용하여 섬유상 나노탄소 제조용 촉매를 제조하기 위해 일본 와코사제 질산코발트 (시약 1 급) 29.0 와 암모니움몰리브데이트(일본 와코사제 시약 1 급)의 일정량을 증류수

200ml 첨가하여 용해시킨 후, 침전이 형성될 때까지 암모니움하이드로카보네이트 (시약 1급, Ammonium hydrocarbonate; NH4HCO3, 일본 준세이사제)를 첨가시켰다. 제조한 코발트-몰리브덴의 카보네이트를 여과지에 여과한 후 더운 증류수로 2 회, 에타놀로 1 회 세척하여 여분의 암모니움하이드로카보네이트를 제거한 후 진공 건조기에서 섭씨 80 도를 유지하며 8 시간 건조하였다. 건조한 침전물을 석영제의 보트 (길이x폭x깊이= 10x2.5x1.5/mm (외부값)) 에 장착한 후 4.5cm의 내경을 지닌 석영관으로 이루어진 수평로의 중간에 두고 공기를 100 sccm 흘리면서 섭씨 400 도에서 5 시간 산화처리하여 코발트-몰리브덴의 산화물을 제조하였다. 코발트-몰리브덴의 산화물을 로내에 그대로 둔 채 30 분간 헬륨 분위기를 유지한 후 수소와 헬륨의 혼합가스 100sccm 사용하여 (수계 분압: 20%) 500 도에서 20 시간 환원처리를 행하여 코발트-몰리브덴 합금(코발트와 몰리브덴의 중량비: 9 / 1)으로된 촉매를 제조하였다. 제조한 촉매는 상온에서 보관하기 위하여 헬륨 분위기에서 상온으로 냉각시킨 후 5 %의 산소를 혼합한 헬륨 혼합가스 100sccm 을 흘리면서 30 분간 수동화 (표면부분산화) 처리하였다.

상기 제조한 촉매 30mg 을 4.5cm 의 내경을 지닌 석영관의 중간부에 장착한 후, 촉매 제조시 사용한 수평로를 사용하여 수소와 헬륨의 혼합가스 100sccm(수소분압 20 체적 %)을 흘리면서 섭씨 480 도에서 2 시간 환원처리를 행하였다. 환원한 촉매상에 일산화탄소, 에칠렌과 수소의 혼합가스 200sccm (일산화탄소/에칠렌/수소의 분압비: 25/50/25 체적%)를 흘리면서 500도에서 1 시간 반응를 행하여 소정량의 (934 mg)의 섬유상 나노탄소를 제조하였다.

제조한 섬유쌍 탄소 90mg 에 10mg 의 표준 실리콘을 첨가한 후, 리가쿠사제 종형 광각 엑스선 회절장치 (Rigaku Geigerflex II (Cuka線, 40KV, 30mA, 스텝회절법)를 사용하여 5°에서 90°까지의 회절을 행하여 회절패턴을 구하고, 구한 회절선을 일본학술진흥회법 (학진법; 오오타니 스기오 등 저, 탄소섬유, 일본 근대편집사, 동경, 1983 년)을 이용하여 탄소육각망면의



- stills_stills_____

면간거리 (d_{002}) 와 적층의 크기 (Lc002) 를 구하여 표 1 에 나타내었다. 또한 질소 비이티 (N2) BET)법으로 등온곡선을 구한 후 이를 엠제이에이치 (MJH)식으로 계산한 비표면적을 역시 표 1 에 정리하였다.

제조한 섬유상나노탄소의 조직 및 섬유형태를 알기 위하여, 고분해 주사형 전자현미경 (Jeol, JSM 6403F, Jeol, JSM 6700F) 및 투과형 전자 현미경 (Jeol, JEM 2010F)의 관찰을 행하여 촬영한 사진을 도면 1, 도면 2, 도면 3 에 나타내었다. 제조한 섬유상 나노탄소는 섬유축 방향에 대하여 0도 내지 5도의 경사진 방향으로 탄소육각망면이 배열하고 있는 구조(튜블라 구조, Tubular structure)의 장방형의 사다리꼴 섬유상 나노탄소가 면대칭으로 2 개가 약 5nm 의 간극을 사이에 두고 있으며 2 개의 섬유사이에 약 15nm 의 주기적인 간격으로 탄소육각망면의 일부가 상대편 섬유와 조직을 공유하며 연결되어진 구조로 되어 있음을 알 수 있었다. 섬유의 단면형태는 도면 1 의 주사형 전자현미경의 그림에 나타난 첫과 같이 장방형의 육각형으로 구성되어진 것을 알 수 있었으며 섬유단면의 폭 및 너비는 평균 23nm 이었고 섬유의 형태를 나타내는 에스펙트비(Aspect ratio)는 200 이상임을 알 수 이었다.

^{42>} 실시예 2

상기 실시예 1 에서 제조한 코발트-몰리브덴의 합금촉매를 이용하여 촉매 30mg 을 4.5cm의 내경을 지닌 석영관의 중간부에 장착한 후,촉매 제조시 사용한 수평로를 사용하여 수소와 헬륨의 혼합가스 100sccm(수소분압 20 체적 %)을 흘리면서 섭씨 550 도에서 2 시간 환원처리를 행하였다. 환원한 촉매 상에 일산화탄소, 에칠렌과 수소의 혼합가스 200sccm (일산화탄소/에칠렌/수소의 분압비: 25/50/25 체적%)를 흘리면서 550 도에서 1 시간 반응를 행하여 소정량의 (1328 mg)의 섬유상 나노탄소를 제조하였다.

제조한 섬유상 나노탄소 90mg 에 10mg 의 표준 실리콘을 첨가한 후, 리가쿠사제 종형 광각 엑스선 회절장치 (Rigaku Geigerflex II (Cuka線. 40KV, 30mA, Stepwise Method))사용하여 5°에서 90°까지의 회절을 행하여 회절패턴을 구하고, 구한 회절선을 일본학술진흥회법 (학진법; 오오타니 스기오 등 저, 탄소섬유, 일본 근대편집사, 동경, 1983년)을 이용하여 탄소육각 망면의 면간거리 (d₀₀₂) 와 적층의 크기 (Lc₀₀₂)를 구하여 표 1 에 나타내었다. 또한 질소 비이티(N₂ BET)법으로 등온곡선을 구한 후 이를 엠제이에이치 (MJH) 식으로 계산한 비표면적을 역시 표 1 에 정리하였다.

<45> 비교예 1

설과 니켈(철/니켈 중량비 6/4)의 합금촉매를 이용하여 탄소나노튜브 제조용 촉매를 제조하기 위해 일본 와코사제 질산철 (試藥 1 級. Iron(Ⅲ) nitrate nonahydrate Fe(NO₃)₃·9H₂O = 404.00 (99%, Wako), mp 35~40℃, d 1.684, sol in water, ethanol, acetone)과 일본 와코사제 질산니켈(Nickel (Ⅱ) nitrate hexahydrate Ni(NO₃)₂·6H₂O = 290.79 (98%, Wako), mp 56.7℃, d 2.05, bp 137, sol in 0.4 part water, in alcohol, Ni content 20.19% (Nickel Ni = 58.71)을 일정량 증류수 200ml 첨가하여 용해시킨 후, 미쯔비시 화학사제 카본블랙(MS No. 3050) 80g 을 첨가하여 30 분간 교반하여 혼련하였다. 상기의 방법으로 제조한 카본블랙과 질산철 및 질산니켈의 혼합슬러지를 회전식 진공건조기(Rotary Evaporator)를 사용하여 섭씨 80 도에서 40 토르 (Torr)의 조건으로 수분을 건조하여 질산철과 질산니켈이 분산되어진 카본블랙을 제조하였다. 제조한 질산철과 질산니켈이 분산된 카본블랙 110 밀리그램 (촉매금속의 무게 함량 5%)을 석영제의 보트 (길이x폭x깊이= 10x2.5x1.5/mm (외부값)) 에 장착한 후 4.5cm의 내경을 지난 석영관으로 이루어진 수평로의 중간에 두고 30 분간 헬륨 분위기를 유지한 후 수소와 헬륨가스의 혼합가스 100sccm 을 사용하여 (수소분압 : 20%) 650 도에서 2 시간 환원처



리를 행한 후 일산화탄소와 수소의 혼합가스 200sccm (수소분압 25 체적%)를 흘리면서 650 도에서 2 시간 반응를 행하여 소정량의 (220 mg)의 카본블랙이 함유된 탄소나노튜브를 제조하였다.

- 제조한 탄소나노튜브 150mg 에 15mg 의 표준 실리콘을 첨가한 후, 리가쿠사제 종형 광각 엑스선 회절장치 (Rigaku Geigerflex II (Cuka線. 40KV, 30mA, Stepwise Method))를 사용하여 5°에서 90°까지의 회절을 행여하 회절선을 구하고, 구한 회절선을 학술진흥회법(오오타니스기오 등 저, 탄소섬유, 일본 근대편집사, 동경, 1983 년)을 이용하여 탄소육각망면의 면간거리 (d₀₀₂)와 적층의 크기 (Lc002)를 구하여 표 1 에 나타내었다. 또한 질소 비이티(N₂ BET) 법으로 등은곡선을 구한 후 계산한 비표면적을 역시 표 1에 정리하였다.
- 48 제조한 탄소나노튜브의 조직 및 섬유형태를 알기 위하여, 고분해 주사형 전자현미경 (Jeol, JSM 6403F) 및 투과형 전자 현미경 (Jeol, JEM 2010F)의 관찰을 행하여 촬영한 사진을 도면 4 및 도면 5 에 나타내었다.
- 제조한 섬유상 나노탄소는 섬유축 방향에 대하여 5 도 내지 0 도의 경사진 방향으로 탄소의 육각망면이 배열하고 있는 구조(튜블라 구조, Tubular structure)로서 섬유축과 평행방향으로 탄소의 육각망면이 배열하고 있는 탄소나노튜브임을 확인할 수 있었다. 또한 표면이 매우 평활하며, 고배율의 주사형 전자현미경 관찰하에 나타난 바와 같이 단일의 섬유상 나노탄소로 이루어진 탄소나노튜브임을 알 수 있었다. 도면 5 의 투과형 전자현미경 사진에 나타난 바와 같이 탄소나노튜브임을 알 수 있었다. 도면 5 의 투과형 전자현미경 사진에 나타난 바와 같이 탄소나노튜브은 단면의 형태가 장방형이 아닌 원형에 가까운 섬유로서 섬유의 측면과 평면이 폭의 차이를 나타내지 않으며, 탄소육각망면의 적층으로 이루어진 탄소나노튜브의 벽이 내부의 중공의 폭에 비하여 작은 것이 특징임을 알 수 있다. 섬유의 형태를 나타내는 에스펙트비(Aspect ratio)는 100 이상임을 알 수 이었다.



<50> 비교예 2

상기 실시예 1 에서 제조한 코발트-몰리브덴의 합금촉매를 이용하여 촉매 30mg 을 4.5cm 의 내경을 지닌 석영관의 중간부에 장착한 후,촉매 제조시 사용한 수평로를 사용하여 수소와 헬륨의 혼합가스 100sccm(수소분압 20 체적 %)을 흘리면서 섭씨 800 도에서 2 시간 환원처리를 행하였다. 환원한 촉매 상에 일산화탄소와 수소의 혼합가스 200sccm (수소분압 80 체적%)를 흘리면서 800 도에서 2 시간 반응를 행하였으나 섬유상 탄소는 합성할 수 없었다.

52> 비교예 3

53> 상기 실시예 1 에서 제조한 코발트-몰리브덴의 합금촉매를 이용하여 촉매 30mg 을 4.5cm 의 내경을 지닌 석영관의 중간부에 장착한 후, 촉매 제조시 사용한 수평로를 사용하여 수소와 헬륨의 혼합가스 100sccm(수소분압 20 체적 %)을 흘리면서 섭씨 350 도에서 2 시간 환원처리를 행하였다. 환원한 촉매 상에 일산화탄소와 수소의 혼합가스 200sccm (수소분압 80 체적%)를 흘리면서 350 도에서 12 시간 반응를 행하였으나 섬유상 나노탄소는 거의 생성되지 않았다.

^{i4>} 비교예 4

상기 실시예 1 에서 제조한 코발트-몰리브덴의 합금촉매를 이용하여 촉매 30mg 을 4.5cm의 내경을 지닌 석영관의 중간부에 장착한 후,촉매 제조시 사용한 수평로를 사용하여 수소와 헬륨의 혼합가스 100sccm(수소분압 20 체적 %)을 흘리면서 섭씨 500도에서 2시간 환원처리를 행하였다. 환원한 촉매 상에 일산화탄소만을 사용하여 (수소분압 0 체적%) 500도에서 12시간 반응를 행하였으나 섬유상 나노탄소는 거의 생성되지 않았다.

▶ 비교예 5



상기 실시예 1 의 방법으로 코발트-몰리브덴의 합금촉매를 이용하여 촉매 30mg을 4.5cm 의 내경을 지닌 석영관의 중간부에 장착한 후,촉매 제조시 사용한 수평로를 사용하여 수소와 헬륨의 혼합가스 100sccm(수소분압 20 체적 %)을 흘리면서 섭씨 600 도에서 2 시간 환원처리를 행하였다. 환원한 촉매 상에 에칠렌과 수소의 혼합가스 200sccm (수소분압 80 체적%)를 흘리면서 600 도에서 2 시간 반응를 행하여 소정량의 (1333 mg)의 섬유상 나노탄소를 구하였으나 제조한 섬유는 섬유간에 연결된 마디구조를 지니고 있지 않은 섬유상 나노탄소이었다.

<58> 丑 1

	엑스선 회절 성질		N2 BET	
	d ₀₀₂ (nm)	Lc(002)(nm)	표면적	섬유너비/섬유폭
			(m²/g)	(nm)
실시예 1	0.3422	4.4	308	22/26
실시예 2	0.3401	6.7	330	108/46
비교예 1	0.3398	8.2	221	33 / 32
비교예 2	-	_	-	_
비교예 3	_	-	_	-
비교예 4	_	_	_	-
비교예 5	0.3489	3.5	210	110/77

【발명의 효과】

이상의 설명과 같이, 본 발명은 도전성 및 열전도성 고분자 복합재료, 연료전지용 촉매의 담체, 유기화학 등의 단위반응의 촉매의 담체, 메탄 부탄 및 수소의 가스 저장재, 리튬 2차전지의 전국재 및 도전재, 고용량 전기 2중층 캐파시터의 전국재 등으로 사용되어질 수 있는, 탄소원자 95% 이상으로 구성된 물질로서 탄소원자의 sp2 하이브리드(Hybridization) 결합으로



형성된 탄소육각망면(Carbon hexagonal plane)의 적충상으로 형성된 흑연과 유사한 구조를 지니면서 엑스선회절법으로 측정한 탄소육각망면간의 거리가 0.3360 나노미터 내지는 0.3800 나노미터를 지니며, 탄소망면의 적충의 크기가 최소한 4 층 이상을 지니며, 에스펙트비 (Aspect ratio: 섬유길이/섬유경)가 20 이상인 섬유상을 나타내며, 섬유상 탄소의 단면 폭의 평균이 2.0 나노미터 이상 800 나노미터 (nm) 미만을 지니는 섬유상의 탄소로서 섬유축에 대해 0 도내지는 85 도 각도로 탄소육각망면이 배향하면서 섬유장 방향으로 배향한 탄소육각망면 적충의일부가 5nm 이상 100nm 이하의 일정한 간격으로 절을 형성하면서 반대편의 탄소육각망면 적충면의 일부에 주기적으로 연결되어 있는 섬유상의 탄소로서 섬유의 이어진 절의 내부와 섬유의 외부가 서로 개방되어져 마치 사다리 모양으로 구성되어진 섬유상 나노탄소 및 그 제조 방법에 관한 것이다.



【특허청구범위】

【청구항 1】

섬유축 방향에 대해 일방향 또는 2 방향으로 성장하는, 탄소원자 95% 이상으로 구성된 물질로서 탄소원자의 sp² 하이브리드(Hybridization) 결합으로 형성된 탄소육각망면(Carbon hexagonal plane)의 적충상으로 형성된 흑연과 유사한 구조를 지니면서 엑스선회절법으로 측정한 탄소육각망면간의 거리가 0.3360 나노미터 내지는 0.3800 나노미터를 지니며, 탄소육각망면의 작충의 크기가 최소한 4 층 이상을 지니며, 에스펙트비 (Aspect ratio; 섬유길이/섬유경)가 20 이상인 섬유상을 나타내며, 섬유상 탄소의 단면 폭 및 너비의 평균이 2.0 나노미터 이상 800 나노미터 (nm) 미만을 지니는 섬유상의 탄소로서 섬유축에 대해 0 도 내지는 85 도 각도로 탄소육각망면이 배향하면서 섬유장 방향으로 배향한 탄소육각망면 적층의 일부가 5nm 이상 100nm 이하의 일정한 간격으로 마디(절)를 형성하면서 상대편의 섬유상 탄소를 구성하는 탄소육각망면 적충면의 일부와 조직을 공유하며 주기적으로 연결되어져 있는 섬유상의 탄소로서 섬유의 이어진 마디의 내부와 섬유외부의 공간이 서로 연결되어 개방되어져 마치 사다리 모양으로 구성되어진 섬유상 나노란소.

【청구항 2】

청구항 1 의 섬유쌍 탄소의 제조에 있어, 사용하는 촉매가 담지 촉매가 아닌 벌크 금속 및 조립형의 입자상 금속을 촉매로 사용하며, 벌크 혹은 조립상의 금속 입자를 환원 중에 금속 의 환원과 더불어 수소 또는 수소라디칼에 의해 초미립 금속입자로 분리 추출 하는 공정 (Segregation process of metal catalyst)을 사용하는 방법.



【청구항 3】

청구항 2 의 촉매에 있어서, 금속 초미립자의 추출 분리 과정에서 보다 미세한 입자를 고르게 분리 추출하기 위하여, 탄소원 가스에 활성을 지닌 철(Fe), 니켈 (Ni) 혹은 코발트(Co) 등의 천이금속을 우선 금속(Primary metal)으로 하고, 여기에 우선금속의 미립화를 돕기 위해 탄소원 가스에 반응하지 않는 분산 보조 금속 (Secondary metal)을 5 - 95 중량%로 첨가하여 무담지 금속 촉매를 제조하여 청구항 1의 섬유상 나노탄소의 제조촉매로 사용하는 방법.

보다 구체적으로는 일산화탄소에 탄소화의 반응성을 전혀 지니지 않은 망간 (Mn), 몰리 브덴(Mo), 크롬(Cr), 텅스텐(W), 니켈(Ni)을 철의 초미립분산을 위한 분산 보조 금속으로 5 - 95 중량% 첨가한 합금 금속을 만들어 이를 촉매로 사용하여 탄소원 가스를 열분해 반응시켜 섬유쌍 탄소를 제조하는 방법 및 탄소원 가스가 일산화탄소가 아닌 탄소 수소 예를 들어 에칠 렌을 사용할 경우, 일정온도 및 일정 혼합가스 상태에서 에칠렌의 촉매 열분해에 의한 탄소화 반응에 높은 반응성을 지닌, 코발트(Co) 및 니켈(Ni)을 우선금속으로 사용하며, 이에 대해 분산 보조 금속으로써는 일정온도 및 일정 혼합가스하에서 에칠렌의 촉매 열분해에 의한 탄소화 반응에 반응성을 지니지 않는 철(Fe), 망간(Mn), 몰리브덴(Mo), 크롬(Cr), 텅스텐(W) 등을 5 - 95 중량 % 첨가하여 청구항 1 의 섬유상 나노탄소를 제조하는 촉매를 제조하는 방법.

【청구항 4】

청구항 1,2 및 3 의 섬유쌍 탄소 및 그의 제조법으로서, 청구항 2 및 3 의 촉매를 제조촉매로 사용하여, 일산화탄소, 에칠렌 등의 탄화수소와 수소의 3 원계 혼합가스를 촉매 1 밀리그램 당 0.5 - 30 sccm (분당 도입되는 cc 가스량)을 도입하면서 일정시간 열처리를 행하여청구항 1의 섬유상 나노탄소를 제조하는 방법.



【청구항 5】

청구항 4 의 섬유상 나노탄소의 제조방법에 있어서, 일산화탄소 혹은 탄화수소와 수소의 혼합가스에서 수소의 분압은 2 - 95 체적 %의 혼합가스를 사용하여 열처리 온도는 섭씨 380 도에서 750 도의 범위에서 2 분에서 48 시간 열처리하여 섬유상 나노탄소를 제조하는 방법.

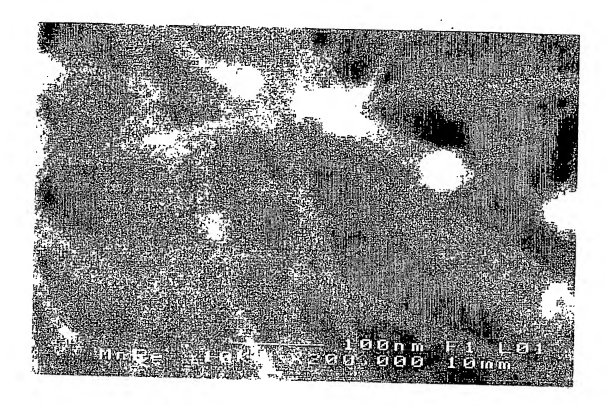
【청구항 6】

청구항 2 및 청구항 3의 섬유상 나노탄소 제조용 촉매의 제조법에서 금속의 합금의 종류 및 비율이, 우선금속(Primary metal) 과 분산보조금속 (Secondary metal)의 합금비가 중량비로 5/95 - 95/5 비율의 금속합금을 사용하는 방법.



【도면】

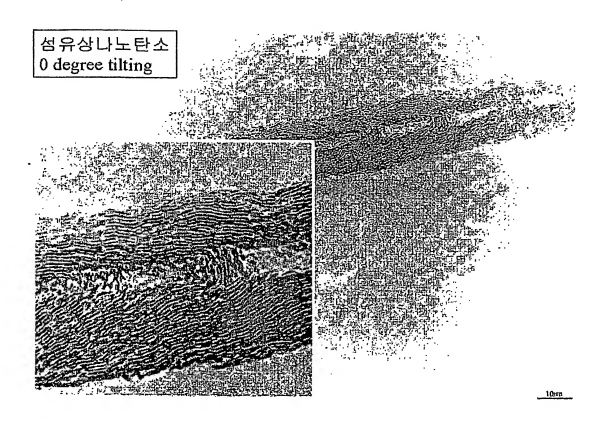
【도 1】 실시예 1 의 섬유상 나노탄소의 고분해형 주사형 전자 현미경의 고배율 사진





[도 2]

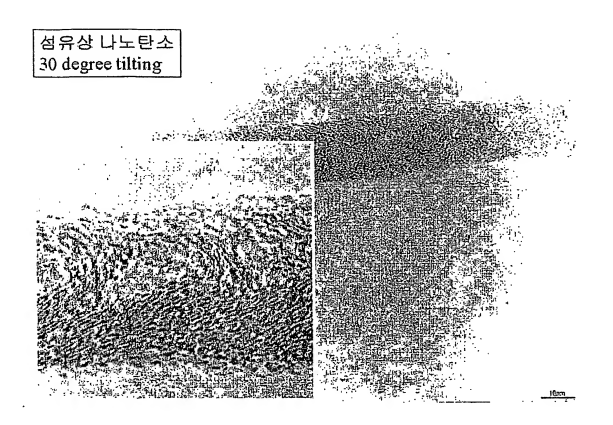
실시에 1 의 섬유상 나노탄소의 고분해명 투과형 전자 편비경의 0 도 틸팅한 고배율 사진





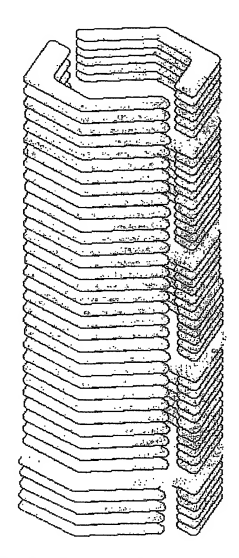
[도 3]

실시에 1 의 섬유상 나노탄소의 고분해형 투과형 전자 현미경의 30 도 틸팅한 고배율 사진





【도 4】 실시에 1의 섬유상 나노탄소의 구조모델

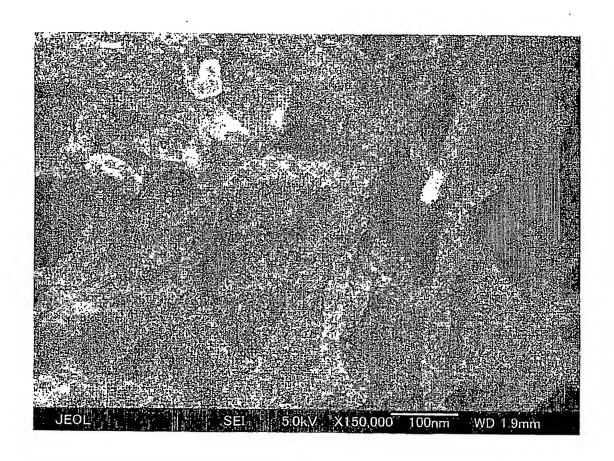


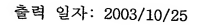
섬유상 나노탄소 구조모델



[도 5]

비교예 1 의 탄소나노튜브(튜블라 카본나노파이버)의 주사형 전자 현미경의 고배율 사진

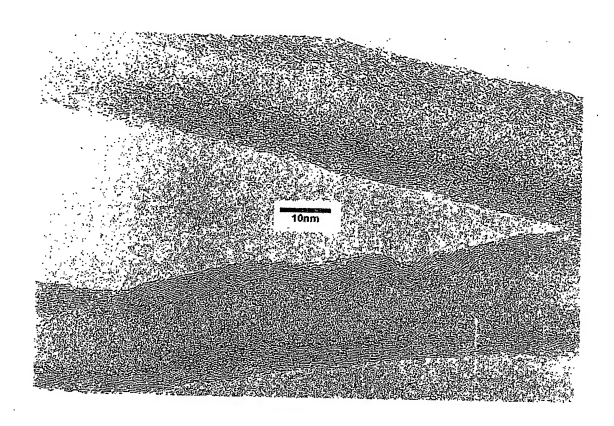






[도 6]

비교에 1 의 탄소나노튜브(튜블라 카본나노파이버)의 투과형 전자 현미경의 고배율 사진



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:			
☐ BLACK BORDERS			
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES			
☐ FADED TEXT OR DRAWING			
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING			
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES			
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS			
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS			
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT			
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY			
\cdot			

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.